



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 2415]

नई दिल्ली, सोमवार, नवम्बर 9, 2015/कार्तिक 18, 1937

No. 2415]

NEW DELHI, MONDAY, NOVEMBER 9, 2015/KARTIKA 18, 1937

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 9 नवम्बर, 2015

का.आ. 3021 (अ) - राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड के क्लोरोक्वीन फोस्फेट इन्जेक्शन विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/23/2015-पीआई-1 दिनांक 09.09.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 3790(अ) दिनांक 20 दिसम्बर, 2013 और का. आ. 834(अ) दिनांक 25 मार्च, 2015 को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	क्लोरोक्वीन फोस्फेट इन्जेक्शन	40 मिग्रा./मिलि (64.5 मिग्रा. क्लोरोक्वीन 40 मिग्रा. के बराबर)	1 मिलि	1.32

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(1) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./157/25/2015/वि/फा. सं. 8(25)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

आनन्द प्रकाश, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 9th November, 2015

S.O. 3021(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals in respect of M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd. vide letter no. 31015/23/2015-PI.I dated 09.9.2015 in respect of Chloroquine Phosphate Injection.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of

India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 3790(E) dated 20th December, 2013 and S.O. 834(E) dated 25th March, 2015, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Chloroquine Phosphate Injection	40mg/ml (64.5mg eq. to 40mg of Chloroquine)	1 ml	1.32

Note :

(a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015–Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.

(c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.

(e) The manufacturer availing of the revised ceiling price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/157/25/2015/F/F. No. 8(25)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

ANAND PRAKASH, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 9 नवम्बर, 2015

का० आ० 3022 (अ) राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड के इब्यूप्रोफेन गोलियां 200 मिग्रा, और इब्यूप्रोफेन गोलियां 400 मिग्रा, विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/30/2015-पीआई-1 दिनांक 09.09.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 3786(अ) दिनांक 20 दिसम्बर, 2013 और का. आ. 1202(अ) दिनांक 6 मई, 2015 को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	200 मिग्रा.	1 गोली	0.45
2.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	400 मिग्रा.	1 गोली	0.74

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ.) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जाएंगे।

[कां.सं./157/25/2015/वि/फा. सं० 8(25)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

आनन्द प्रकाश, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 9th November, 2015

S.O. 3022 (E).— In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals in respect of M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd. vide letter no. 31015/30/2015-PI-I dated 09.9.2015 in respect of Ibuprofen tablet 200mg and Ibuprofen tablet 400mg.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 3786(E) dated 20th December, 2013 and S.O. 1202(E) dated 6th May, 2015, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ibuprofen Tablet	200mg	1 Tablet	0.45
2.	Ibuprofen Tablet	400mg	1 Tablet	0.74

Note :

- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturer availing of the revised ceiling price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non-submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.

- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/157/25/2015/F/F. No. 8(25)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

ANAND PRAKASH, Dy Director

आदेश

नई दिल्ली, 9 नवम्बर, 2015

का० आ० 3023 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा मैसर्स जे. बी. केमिकल्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड के मैट्रोनिडाज़ोल इन्जेक्शन 500मिग्रा./100मिलि, मैट्रोनिडाज़ोल गोлияं 200 मिग्रा, और मैट्रोनिडाज़ोल गोлияं 400 मिग्रा, विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/18/2015-पीआई-I दिनांक 08.09.2015 और पत्र सं. 31015/23/2015-पीआई-I दिनांक 09.09.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 1496(अ) दिनांक 10 जून, 2013, का. आ. 3788(अ) दिनांक 20 दिसम्बर, 2013 और का. आ. 834(अ) दिनांक 25 मार्च, 2015 को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

क्र.सं.		सारणी		
अनुसूचित विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	मैट्रोनिडाज़ोल इन्जेक्शन	500 मिग्रा./100 मिलि	1 मिलि	0.15
2.	मैट्रोनिडाज़ोल गोлияं	200 मिग्रा.	1 गोली	0.46
3.	मैट्रोनिडाज़ोल गोлияं	400 मिग्रा.	1 गोली	0.83

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत कराएगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जाएंगे।

[कां.सं./157/25/2015/वि/फा. सं० 8(25)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

आनन्द प्रकाश, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 9th November, 2015

S.O. 3023(E).— In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals in respect of M/s. J.B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. vide letter no. 31015/18/2015-PI.I dated 08.9.2015 and in respect of M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd. vide letter no.31015/23/2015-PI.I dated 09.9.2015 in respect of Metronidazole injection 500 mg/100ml, Metronidazole tablet 200 mg and Metronidazole tablet 400 mg.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 1496(E) dated 10th June, 2013, S.O. 3788(E) dated 20th December, 2013 and S.O. 834(E) dated 25th March, 2015, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table hereinbelow as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Metronidazole Injection	500 mg/100ml	1ml	0.15
2.	Metronidazole Tablet	200 mg	1 Tablet	0.46
3.	Metronidazole Tablet	400 mg	1 Tablet	0.83

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015–Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non-submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production/import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

PN/157/25/2015/F/F. No. 8(25)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

ANAND PRAKASH, Dy. Director